

Reinhold Kerbl, Karl Reiter, Lucas Wessel

Referenz Pädiatrie

Genetische Fehlbildungen und Syndrome > Klinefelter-Syndrom

<u>Maja Hempel</u>

Klinefelter-Syndrom

Maja Hempel

Steckbrief

Die numerische gonosomale <u>Chromosomenaberration</u> 47,XXY ist mit dem klinischen Bild des Klinefelter-Syndroms assoziiert, das durch einen hypergonadotropen <u>Hypogonadismus</u> mit kleinen festen Hoden, spärlichen sekundären Geschlechtsmerkmalen und <u>Infertilität</u> charakterisiert ist.

Synonyme

- 47,XXY-Syndrom
- Klinefelter-Reifenstein-Albright-Syndrom
- KS

Keywords

- Klinefelter-Syndrom
- gonosomale Chromosomenstörung
- ▶ 47,XXY
- Klinefelter syndrome
- ▶ KS
- Infertilität
- hypergonadotroper <u>Hypogonadismus</u>

Definition

47,XXY ist eine numerische gonosomale <u>Chromosomenaberration</u> mit dem klinischen Bild des Klinefelter-Syndroms, das durch einen hypergonadotropen <u>Hypogonadismus</u> mit <u>Infertilität</u> beim Mann charakterisiert ist.

Epidemiologie

Häufigkeit

1:600-1:1000

Merke:

Bei der 47,XXY-Konstellation handelt es sich wahrscheinlich um die häufigste numerische <u>Chromosomenaberration</u>, sie wird allerdings nur bei etwa einem Drittel der Betroffenen diagnostiziert.

Altersgipfel

- pränatal als Zufallsbefund
- im Kindesalter bei Verhaltensproblemen, Lernschwierigkeiten
- im Jugendalter/jungen Erwachsenenalter bei unzureichender Entwicklung der sekundären Geschlechtsmerkmale, <u>Infertilität</u>
- bei ca. 66% nicht diagnostiziert

Geschlechtsverteilung

nur Jungen/Männer betroffen

Prädisponierende Faktoren

keine bekannt

Ätiologie und Pathogenese

- ▶ 47,XXY
- Mosaikkonstellation 47,XXY/46,XY
- 48,XXXY
- selten aberrantes zusätzliches X-Chromosom in einem männlichen Chromosomensatz
- vorzeitige Degeneration der Keimzellen in den Testis, Hypoplasie der Leydig-Zellen mit konsekutivem Testosteronmangel

Klassifikation und Risikostratifizierung

- ▶ 47,XXY ist mit einem breiten klinischen Spektrum assoziiert.
- ▶ Bei 47,XXY/46,XY-Mosaikkonstellation ist ein milder Phänotyp zu erwarten.
- Mit zunehmender Anzahl der Geschlechtschromosomen (z.B. 48,XXXY) tritt das klinische Bild einer komplexen <u>Entwicklungsstörung</u> in den Vordergrund.

Symptomatik

- Neugeborenen- und Säuglingsalter: in der Regel unauffällig
- Kleinkind- und frühes Schulalter: unspezifische Symptome wie milde motorische und sprachliche Entwicklungsstörung, zurückgezogenes Verhalten bei normaler Intelligenz, ggf. Lernschwierigkeiten
- Schulalter/Jugend: verspätet einsetzende Pubertät und unvollständige Entwicklung der sekundären Geschlechtsmerkmale, ggf. Lernschwierigkeiten
- Jugend- und Erwachsenenalter: verringertes Hodenvolumen, spärliche Körperbehaarung und Bartwuchs, <u>Gynäkomastie</u>, <u>Infertilität</u>, <u>Großwuchs</u>, unerfüllter Kinderwunsch
- Komorbiditäten: <u>Gynäkomastie</u>, <u>Varikosis</u>, Thrombosen, <u>Osteoporose</u>, diabetische Stoffwechsellage, <u>Epilepsie</u>, psychiatrische Störungen

Diagnostik

Diagnostisches Vorgehen

Die klinische Diagnose eines Klinefelter-Syndrom ist durch den Nachweis einer 47,XXY-Konstellation oder einer entsprechenden gonosomalen Aberration zu sichern.

Anamnese

- kindliche Entwicklung, Verhaltensprobleme?
- Entwicklung der Körpermaße
- Beginn der Pubertät

Entwicklung der sekundären Geschlechtsmerkmale

Körperliche Untersuchung

- Körpermaße: im Kindesalter Hochwuchs mit kurzem Rumpf und langen Beinen
- eingehende klinische Untersuchung: Körperstatur (weibliche Statur), sekundäre Geschlechtsmerkmale (spärlich), Hodengröße (klein) und -konsistenz (fest)
- Gynäkomastie

Labor

- Blutbild (<u>Anämie</u>), Blutzucker (<u>Diabetes</u>)
- ▶ Hormonbestimmung (FSH, <u>Testosteron</u>, Sexualhormon-bindendes Globulin (SHBG), LH)

Genetische Analysen

Chromosomenanalyse

- mind. 1,2ml Vollblut in Li-<u>Heparin</u> oder Na-<u>Heparin</u>
- Chromosomenanalyse an kultivierten Lymphozyten
- Dauer ca. 3d
- Nachweis einer 46,XXY-Konstellation oder einer vergleichbaren gonosomalen Chromosomenstörung (Abb. 456.1)
- bei Mosaikkonstellation Chromosomenanalyse aus einem zweiten Gewebe (z.B. Mundschleimhautabstrich)

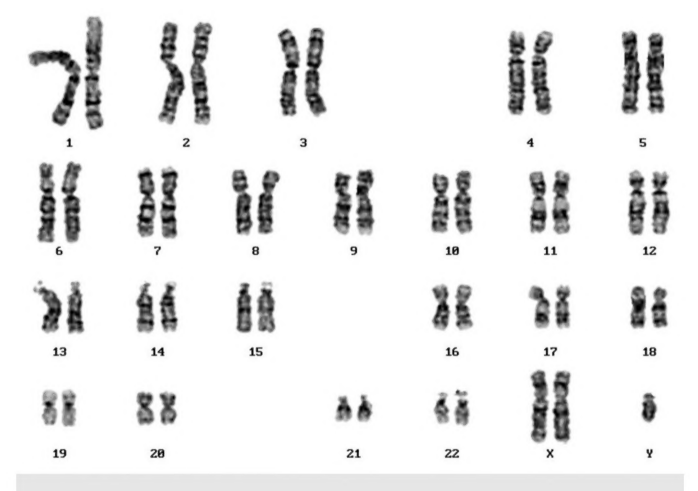


Abb. 456.1 Klinefelter-Syndrom: Karyogramm.

Die Chromosomenanalyse bei Patienten mit einem Klinefelter-Syndrom zeigt in der Regel einen 47,XXY-Karyotyp.

Molekularzytogenetische Untersuchung

- mind. 0,8ml Vollblut in Li-Heparin oder Na-Heparin
- Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung (FISH)
- Dauer ca. 2d
- erlaubt nur die Aussage, ob ein zusätzliches X-Chromosom durchgehend oder in Mosaikkonstellation vorliegt, erlaubt keine Aussage über die Struktur eines ggf. vorhandenen zweiten X-Chromosoms

Bildgebende Diagnostik

Sonografie

Hodensonografie

Sonstige

ggf. Knochendichtemessung

Differenzialdiagnosen

s. <u>Tab. 456.1</u>

Tab. 456.1 Differenzialdiagnosen des Klinefelter-Syndroms.			
Differenzialdiagnose (absteigend sortiert nach klinischer Relevanz)	Häufigkeit der Differenzialdiagnose im Hinblick auf das Krankheitsbild (häufig, gelegentlich, selten)	wesentliche diagnostisch richtungsweisende Anamnese, Untersuchung und/ oder Befunde	Sicherung der Diagnose
Kallman-Syndrom	selten	Hypo- oder Anosmie	Chromosomenanalyse mit 46,XY, Nachweis einer pathogenen Variante in einem mit dem Kallmann-Syndrom assoziierten Gen
isolierter kongenitaler hypergonadotroper <u>Hypogonadismus</u>	sehr selten	keine weiteren Auffälligkeiten	Chromosomenanalyse 46,XY

Therapie

Therapeutisches Vorgehen

Primäres Therapieziel ist die Behandlung des hypergonadotropen <u>Hypogonadismus</u>.

Allgemeine Maßnahmen

- Wenn notwendig, sollte eine individuelle Förderung eingeleitet werden.
- Ab Beginn der Pubertät sollten Testosterongaben erfolgen und lebenslang fortgeführt werden.
- Transition in der Erwachsenenendokrinologie zur Fortführung der Testosterontherapie, ggf. Management der <u>Infertilität</u>

Konservative Therapie

ggf. individuelle Förderung

Pharmakotherapie

<u>Testosteron</u>, lebenslang

Nachsorge

 engmaschige Anbindung an die Endokrinologie mit regelmäßiger Anpassung der Testosterontherapie

Verlauf und Prognose

- normale Lebenserwartung
- bei adäquater Therapie uneingeschränkt
- gelegentlich wird psychologische Unterstützung benötigt

Literatur

Literatur zur weiteren Vertiefung

- ▶ [1] Bonomi M, Rochira V, Pasquali D et al. Klinefelter syndrome (KS): genetics, clinical phen otype and hypogonadism. J Endocrinol Invest 2017; 40: 123–134
- [2] Los E, Ford GA. Klinefelter Syndrome. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing; 2023
- ▶ [3] Nieschlag E. Klinefelter-Syndrom Häufigste Form des Hypogonadismus, aber oft übers ehen oder unbehandelt. Dtsch Arztebl Int 2013; 110: 347–353

Wichtige Internetadressen

Deutsche Klinefelter-Syndrom-Vereinigung e.V.: www.klinefelter.de/cms/; Stand: 26.10.2023

Quelle:

Hempel M. Klinefelter-Syndrom. In: Kerbl R, Reiter K, Wessel L, Hrsg. Referenz Pädiatrie. Version 1.0. Stuttgart: Thieme; 2024.

Shortlink: https://eref.thieme.de/1ZCTZAZE